PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

56-059722

(43)Date of publication of application: 23.05.1981

(51)Int.CI.

CO7C 27/12 // B01J 23/84

(21)Application number : 54-135645

(71)Applicant:

ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

19.1 O.1979

(72)Inventor:

MUROFUSHI TOSHIAKI

AOSHIMA ATSUSHI

(54) OXIDATION OF OLEFIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To prepare an ole-fin oxide having an unsaturated bond, without generation of CO2 gas, at low temperature, in high yield, by oxidizing an olefin having the same carbon number as that of the objective oxide with molecular oxygen in the presence of an aqueous solution of an Mo compound and a Pd catalyst.

CONSTITUTION: A 3W6C olefin, e.g. propylene or 1-butene, is oxidized with molecular oxygen in the presence of an aqueous solution of an Mo compound, e.g. a molybdenum oxide, heteropolymolybdic acid, etc. pref. molybdenum trioxide, etc., and a Pd catalyst, to obtain an oxide of the olefin, having an unsaturated bond and the same carbon number as that of the olefin, e.g. an α, β-unsaturated carboxylic acid. The concentration of the Mo compound in the solution is pref. 1W60g/l. The Pd catalyst is pref. a lower oxide of an intermetallic compound of Pd and other metals such as Pb and Bi.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

BEST AVAILABLE COPY

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

^⑫ 公開特許公報 (A)

昭56—59722

⑤Int. Cl.³
C 07 C 27/12
// B 01 J 23/84

識別記号

庁内整理番号 6742-4H 6674-4G 砂公開 昭和56年(1981) 5 月23日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

ᡚオレフィン の酸化方法

②特

願 昭54-135645

②出

願 昭54(1979)10月19日

⑩発 明 者 室伏利昭

富士市鮫島2番地の1旭化成工

業株式会社内

⑫発 明 者 青島淳

富士市鮫島2番地の1旭化成工

業株式会社内

⑪出 願 人 旭化成工業株式会社

大阪市北区堂島浜1丁目2番6

号

個代 理 人 弁理士 星野透

明 細 書

/ 発明の名称

ォレフイ ンの酸化方法

2 券許請求の 範囲

- (2) モリプデン化合物が、三酸化モリプデン無水物、三酸化モリブデン水和物、リンモリブデン酸、ケイモリプデン酸、又はリンモリブデン酸ナトリウムである特許請求の範囲第 / 項記載のオレフインの酸化方法。
- (3) モリプデン化合物水溶液のモリブデン化合物 選度が / ~60 9/L である特許請求の範囲第 / 項又は第 2 項 記載のオレフィンの酸化方法。
- (4) パラジウム触碟が、パラジウムと、鉛、ピ

スマス、 タリウム、 又は 水銀との 金属間化合物 の低 次酸 化 状態 化合物 である 特許 請求の 範囲第 / 項記載の オレフィンの 酸化 方法。

- (5) バラジウム酸鉄が、反応に用いる水に対して0.000/~ /.0 倍量の絶囲で用いられる特許請求の範囲第 / 項記載のオレフインの酸化方法。
- (6) パラジウム触媒が、アルカリ金属及びアルカリ土類金属の酸化物、炭酸塩及び有機酸塩の少なくとも / 種を含む特許請求の範囲第 / 項又は第 4 項記載のオレフィンの酸化方法。
- (7) 反応を50~90℃、常圧~30 kg/cd/Gで行なり 特許請求の範囲第1項記載のオレフインの酸化 方法。
- (8) オレフインが、プロピレン、 / ブデン、 シス - 2 - ブデン、トランス - 2 - ブデン、イ ソブチレン、ブタジエン、ベンテン類、ヘキセ ン類又はヘキサジェン類である特許請求の範囲 第 / 項記載のオレフィンの酸化方法。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、オレフィンの酸化方法に関し、更に

- / -

特開昭56- 59722(2)

た液相法も知られているが、触媒活性及び選択率 の向上効果は、パラジウム化合物を選尤して生成 した新しい触媒の初期成績に認められるのみで、 その維持が困難で、実用的な方法ではない。又パ ラジウムブラックの機械的弱さを克服するためパ ラジウムを適当な担体に担持させると、二般化尿 念の発生も多くなり、不飽和酸化物生成の選択率 の向上も見られなくなる。

本発明者らは、オレフィンを観点により酸化す るに際し、安定的に二酸化炭素の発生を抑えて、 原料オレフインの転化率を高め、高い選択率で不 飽和結合を有する酸化物助ち、α-又はβ-不飽 和カルポン酸、α・又はβ・不飽和アルデヒド、 α-又はβ-不飽和ケトンを得ることを目的に鋭 意研究した胎果、本発明を見い出した。

本発明は、オレフィンを分子状酸素により酸化 するに際し、モリブデンの酸化物、ヘテロポリモ リプテン酸、及びヘテロポリモリブデン酸塩から なる群から選ばれる少なくとも1種のモリプデン 化合物の水剤液とパラジウム触媒の共存下に反応

詳しくは、モリ プ デン化合物の水品液とパラジウ

ム触媒の存在下VCオレフインを嵌化する方法に関

従来から、オ レフインをバラジウム触媒で酸化

しょうとする試みはなされていた。このうちWacker

反応の名で知られる 方法は、塩化パラジウムと塩

化蛸の均一水俗秘を用いて、例えばプロピレンか

ちてセトンのよ 夕に、オレフインより飽和ケトン

又は題和アルデ ヒドを製造する方法であつて、既

に工業化もなされている。しかし、オレフインを

パラジウム 触蘇 で 酸素酸化して、オレフインと同

じ炭素数をもつ 不 飽和結合を有する酸化物、 例え

は、不飽和アル デヒド、不飽和カルポン酸又は不

虚和ケトンを製 造 しようとする方法に関しては、

今までの提案は いずれも消足すべきものでなかつ

た。即ち、これ 迄の 金属パラジウム触媒を用いる

気相酸化法乂は 1改相歐化法では、二酸化炭素の多

量の発生が避け られず、この二歳化炭素の発生を

押え、不飽和酸 化 物生成の選択率を向上させる方

供として、バラ シウムプランクを水中に懸溜させ

する。

させることを特徴とするオレフィンの硬化方法に 関するものである。

本発明によれば、その触媒活性は低温反応にか いても高く、かつ長期間安定に維持され、二酸化 炭素の発生は実際上無視し得る程度に少なく、高 い選択率で、オ レフインから、原料オレフインと 同一の炭素数をも ち不飽和結合を有する酸化物、 例えばα-又は ダー不飽和カルポン酸、α-又は β-不飽和アルデヒド、α-又はβ-不飽和ケト ン将を製造することができる。

本発明におい て 原料として使用するオレフィン としては、炭素数3から6のオレフイン炭化水素、 例えばブロピレン、1-プテン、シス・1-プテ ン、トランス・ユ・プテン、イソプチレン、ブタ ジェン、ペンテン 類、ヘギセン類、ヘキサジエン 強等がある。とれらのオレフィン化合物は単独も しくは任意の二 糠以上の在合物として用いること ができる。又反応に不活性な飽和炭化水気が混合 されているもの も使用することができる。

本発明における酸化生成物は、ブロビレンから

はアクロレイン又は、及びアクリル酸であり、段 不飽和アルデヒド及び又はα-又はβ-不飽和カ ルポン酸及び、又はα-又はβ-不飽和ケトンで ある。好に1-ヘキセン-3又はシクロヘキセン からはロー又はダー不飽和ケトンが遺先的に得ら れる。又、α - 又はρ - 不超和カルポン酸はα -型はガー不能和アルデヒドを鮮由して生成するの て、α-又はβ-不飽和アルデヒドをリサイクル してロー又はダー不飽和カルボン酸を選択的に生 成させることもできる。

本発明で言うととろの分子状酸素は、純酸素が ス叉は酸素ガスを反応に不活性な希釈剤、例えば 選系、ヘリウム、炭酸ガス等で希釈した混合ガス の形で用いることができ、空気も勿論とれに数当 する。反応系に存在させる酸素の量は、特に制限 はなく、反応化必要な化学量齢モル以上が好まし いが、適常、化学量輪モル数の子から5倍モルが 用いられる。

本発明において用いるパラジウム触波は、パラ

- 6 -

特開昭56- 59722(3)

ジウム金属であ つても、パラジウム金属に他の金 肖もしくは化合 物を添加した系であつてもよく、 好にパラジウム と他の金属(例えば鉛、ピスマス、 ォリウム、水銀 など)との金属間化合物を用いる 時に好結果が得 られる。とれらパラジウム触媒は、 **調製の原料とし ては塩化パラジウム、酢酸パラジ** ウム、銀化パラ ジウムを用いてもよいが、反応に 供するに飲し て は必要に応じてホルムアルデヒド や水米などで 避 元して低次酸化状態にすることが 肝喪である。 又 、 これら触媒は必ずしも担体に担 持する必要は 左 いが、 担体を用いる場合は例えば シリカ、アル ミ ナ、 盾性良、チタニヤなど公知の ものが用いられる。又、パラジウム金属又は金属 間化合物と同時にアルカリ金属又は、及びアルカ り土類金銭の 酸 化物、炭酸塩、有機酸塩等の化合 物を併存させると触媒括性が高くなる。

本発明の反応 に用いられるパラジウム 触媒量は 等に制限はないが、通常、 反応に用いる水に対す る重量比で0.000/倍から / .0 倍が用いられる。又、 パラジウムと の 金属間化合物による場合の金属の

- 7 -

ウム、テルル、 ヨー素、ガリウム、ロジウム、セ レン、セリウ ム、 ジルコニウムであるヘテロポリ モリプデン酸、もしくは上記中心元素を持ち、配 位元素中に / 原子又は 2 原子のタングステン又は、 及びパナジウムを持つヘテロポリモリブデン酸、 及び、それらヘテロポリモリプデン酸のアルカリー 金属、アルカリ土類金属、蛸、コバルト、ニッケ ル、マンガン、 ランタン、 餓をどの塩が挙げられ る。又はこれ らモリプデン化合物の混合物を用い るとともできる。艀に好ましくは、三酸化モリプ デン無水物、三酸化モリブデン水和物、リンモリ プデン酸、ケイモリブデン酸、リンモリブデン酸 ナトリウムである。モリブデン化合物の使用量は 特に制限はないが、水器板中農産が0.19/2以上 で水への裕解度以下の量が通常用いられる。将に 好ましくは! 9/Lから60 8/Lが用いられる。

本発明反応に用いられる水の量は等に制限はなく、液相を保つに必要な量以上あればよいが、通常オレフィンの /00 倍重量以下で使用される。

本発明では軽鉄として水と同時に他の不活性有

添加量は、金属間化合物を作りやすいような、パラジウムと他の金属との添加比の範囲で使用するのが好ましく、通常パラジウムと他の金属との重量比で 0.1~10が用いられる。又、使用するアルカリ金属又は、及びアルカリ土類金属化合物の使用量はパラジウムとの重量比で0.01から10倍、特に好ましくは 0.1 から 3 倍が用いられる。

上記バラジウム触線をモリフデン化合物の水溶液と共存させる点に本発明のポイントがある。特に水溶液として液状の水を存在させる必要があり、モリフデン化合物も水溶性である必要がある。

本免明で用いられるモリプデン化合物としては、モリプデンの酸化物、ヘテロポリモリプデン酸塩(アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩など)が挙げられ、例えば MoOs、MeO(OH)s 及びこれらの混合物即ち5 価から6 価のモリプデン酸化物及びその水和物、中心元素が、リン、ケイ葉、ホウ素、ゲルマニウム、テタン、鉄、コバルト、ニッケル、銅、マンガン、ヒ葉、クロム、アルミニ

-8-

機器媒を存在させても良い。例えば、アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類;酢酸エステル類;ジオキサン、ジメトキンエタン、テトラヒドロフラン、ジエチレングリコールジエチルエーテルなどのエーテル類などのかのは工機以上を用いると、オレフインととかのできる。有機器練の使用量は特に制限はないが、水の100倍重量比以下が好ましい。

反応はモリブデン化合物の水溶板を水熔板として乗中に存在させるために水の露点以下で行なり必要があり、反応温度は /50 で以下、特に50 で~90 での範囲でも充分な反応速度が得られ、圧力は、反応温度において水が液相を維持する圧力以上が必要とされ、通常は常圧~30 kg/alG である。

本法の実施に当つて、通常知られる不飽和アルデヒドや不飽和カルボン酸の重合防止剤、例えばハイドロキノンや t - ブチルカテコールを、酸化生成物当 b、/0 ppm ~/000 ppm 程度存在させることが好ましい。

- 9 -

-10-

実施思様とし ては、 攪拌借又は鹿動床或いは、パラジウム触媒 を固定様とした温液相でもよく、回分式、 半回分 式、 連続式のいずれの方法も実施できる。 特に不 飽和カルボン酸を得ようとするときは、 側生する 不飽和アルデヒドを含む反応生成ガスをリサイク ルすると、 不飽和カルボン酸の収得率は高くなる。

このような本 発明の方法は、二酸化炭素の発生を少なくして、 原料オレフインに対する転化率を高めることかで き、しかも、それが長時間持続するという経路性 の歯から見ても非常に努れた力法である。

以下、実施例 を示すが、本発明はこれら実施例 の動曲に限定さ れるものではない。

淋 施 例 /

-//-

ールドライアイ ス 冷却前のガス成分中のメタンとイソプチレンの 比から計算した。反応開始後 / 時間、10時間、30時間にかける反応結果を第 / 表に示す。

第 / 表

時間 (br)	イソプチレン 反応率(多)		メタクリル酸 選択率 (舟	CO. 通択率(9)
,	19.8	58.7	40./	1.2
10	19.9	58.5	40.3	1.2
30	19.8	58.6	40.2	1.2

美脂例 2

リンモリブデン 酸のかわりに三酸化モリブデン水和物 MoO₁・HgO を用いた他は実施物 / とまつたく 同一の方法で反 応 した結果を第2表に示す。

第 2 表

(声 i 時間)	イソプテレンDC 応率 (多)		メタクリル彼 選択率(外	CO ₂ 選択率 (%)
/	23.5	60.1	39.7	0.2
10	23.4	60.5	39.3	0.2
30	23.4	60.0	. 39 . 8	0.2

- /3 -

特開紹56- 59722(4)

ものを、60℃に加盛した塩化パラジウム PdC1, 0.839を含む希塩酸水格液に加え、電伴しながら パラジウムを含反させた。 次いでホルマリン水森 板2肌と1N水酸化ナトリウム水溶板を弥加後、 得られた担持触媒を戸別し、水洗、乾燥した。と の触媒のX級回折は Pd。Pd。の会属間化合物(20 = 38.6°、 44.8°、65.4°、78.6°) を示し、Pd金属の 回折ビ-クは検出されなかつた。この触碟 PdPbMg/ Al,O, 109をステンレス製反応管(直径10m) に つめた。イソプチレン3.0 モル乡、酸素 6.0 モル 乡、メタン 0.3 モル乡、ヘリウム90.7モル乡の仏 合ガスを13.4 NL/hr、85℃、 6 Kg/cd C で反応骨へ 連続フィードするとともに、1.6重量多のリンモ リプテン設水俗在を50ml/br で反応管へ連続フィ ードした。反応管を出た混合物は冷却器を通して 20 U IC 舟却し、メタクロレインとメタクリル酸を 含む水格板を改き出すとともに、気体成分は、常 圧にもどした後、メタノールドライアイスで冷却 したメタノールを通過させ、気体中のメタクロレ インを回収した。イソプチレンの反応率はメタノ

-/2-

奥施仍3

触験を PdPbMs/Al₂O₃ のかわりに5 \$ Pd/C(日本 エンゲルハルド社製)を用いる他は実施例/と全 く同一の万法で反応を行なつた結果を第3 表に示 す。

组 3 表

時間 (br)	イソプテレン 反応率 (多)	メタクロレイ ン選択率 (例	メタクリル酸 選択率 (多)	CO ₂ 追択率(多)
,	6.5	68.2	29.3	2.5
10	6.5	68.3	29.5	2.3
30	6.5	68.3	29.3	2.4

比較例 /

リンモリプデン酸水格板のかわりに純水を用いる他は実施例/と全く同一の方法で反応を行なつた耐来を第4 表に示す。

第 4 表

	時間 (br)	イソプテレン 反応率 (男	ノタクロレイ ン 選択率 199	メタクリル(数 選択率 (%)	CO, 選択率 (例)
İ	,	0.8	73./	2/.6	\$.3
1	10	0.8	75.0	19.6	5.4

- 14-

H: NO 491 2

リンモリプデン酸水俗板のかわりに純水を用いる他は実施例 3 と全く同一の方法で反応を行なつた結果を第5 授 に示す。

第 5 万

		メタクロレイ ン 選択年 (例	メタクリル 酸 過択率 (多)・	CO, 選択率 (4)
/	0.6	83.0	9.7	7.2
10	0.6	81.9	10.8	7.2

実施例 4

液拌器、温 遊 計、加熱器、 ガスフィードロ、 液フィードロ、 ガス 抜出口、 沈 降 層 及び 液 抜出し口のついた /50 mt ステンレス 製反応器 に、 実施例 / と同一の触媒 / 0 9 及び / .6 直量 ラリンモリブデン 彼水 溶液 /00 9 を仕込み、 液フィードロより / .6 直量 ラリンモ リブデン酸 水 容 板を 50 mt / br で 達既フィード する とともに、 ガスフィードロより イソフチレン 3.0 モルラ、 彼 素 6.0 モルラ、 メタン0.3 モルラ、 へり ウム 90.7 モルラ の混合 ガスを 連続フィードした。 反応 成番を85 C とし、 圧は 6 kg/al G

- 15 -

ード液中にも リンモリフデン酸を用いずに純水を 用いた他は、 実施例 4 と全く同一の方法で反応し た結果を第7 妻 に示す。

		イソプテレン 反応率 (秀)	メタクロレイ。 ン選択率 例	メタクリル酸 - 選択率 (例	CO _t 處択率(新)
	,	10.6	68.8	24./	7.0
į	10	2./	80.0	10.5	9.4
į	30	0.5	84.8	4.9	10.2

実 適 例 5 ~ 1 4

実施例 / と 同一の触碟 / .0 %、イソプチレン U.0.2モル、酸 業 0.0/モル、及び第 8 表に示すモリプテン化合物 を 0./6%、及び水/0%を50% ステンレス製オート クレーブに仕込み、85 C 20 kg/al Cで 2 時間複拌した結果を無 8 表に示す。

特開昭56~ 59722(5)

とした。又、ガス抜き出し口より出てくるガスを、メタノールドライアイスで冷却したメタノールを 遠し、生成物をトラップするとともに、 秘抜き出 し口から出てくる様中からも生成物を回収した。 イソプチレン反応率は、 冷却メタノールを通過す る前のガス成分中のメタンとイソプチレンの比か ら求めた。 反応開始後 / 時間、 // 0時間、 30 時間に かける反応結果を第6 袋に示す。

第 6 表

時 (br)	イソプチレン 反応率 (例	メタクロレイ ン選択率 (6)	メタクリル酸 選択率 (別	CO ₂ 過択率 (%)
/	16.8	55./	43.6	1.3
10	17.1	53.0	45.8	1.2
3 O	17.0	53./	45.7	1.2

比較例3

0.05モル/Lの通塩素酸ナトリウム水溶液に塩化パラジウムを加え焼酸でpHを1.5 に調節した後、プロピレンで選元し、水洗したパラジウム触媒0.25 g をPaphMg/Al₂O。触疎/O p のかわりに用い、リンモリブデン酸を反応液中に仕込ます、フィ

- 16-

第 8 多

実施例	モリプテン化合物		メタクロレイ ン選択率(例	メタクリル歌 選択率例	CO ₂ 选択率统
5	リンモリフデ ン酸	13.9	5/.4	48.1	0 - 5
6	リンモリプデン 酸ナトリウム	6.3	66.7	33.0	0.3
7	リンモリブデン 酸ニッケル	11.6	55.4	44.2	0.4
8	ケイモリブデ ン酸	7.3	56.8	41.4	1.8
9	ケイモリブデン 彼ランタン	6.9	65.0	33.8	1.2
10.	ゲルマノモリブ デン酸	/3.8	5/.3	48.2	0.5
//	ゲルマノモリブ デン 飲 コバルト	11.9	54.3	45.3	0.4
12	ゲルマノモリブ デン酸 鍋	11.8	54./	45.5	0.4
/3	三酸化モリブデン無水物	/6.3	5/.5	48.4	0.1
14	三酸化モリブデンノ水和物	16.4	51.4	48.5	0.1

奥 施 例 / 5 ~ / 8

イソプテレンのかわりに第9 表に示すオレフイ ンを用いた他は実施例 / と全く同一の方法で反応

-- 18-

させた。反応開始後1時間にかける結果を第9表 に示す。又、反応 開始後10時間及び30時間におけ るいずれの結果 も 、 それぞれのオレフィンの反応 開始後 / 時間の 結果とほぼ何一の結果を与えた。

第	9	费

突厥例	オレフイン	オレフイン 反応率 (多)	メテルビニ ルケトン選 択塞 例	クロトンア ルデヒド 追 状率 (多)	クロトン設 追択率 (例)	CO ₂ 进択军例
15	1-ブデン	14.3	41.5	32.0	25.9	0.6
16	シス-2- プデン	12.4	50.0	27 . 6	2/.7	υ.7
17	トランス - 2 - プデン	12.4	52.4	27.6	19.4	0.6
18	ブタジエン	12.0	48.9	27.9	22.5	Ú.7

実施例19

イソプチレン の かわりにブロビレンを用い、85 てのかわりに60℃を用いた他は実施例!と全く同 一の反応を行なつ た。反応開始/時間後、プロビ レン反応率14.4%、アクロレイン選択率22.5%、 アクリル酸過訊率27.1多、二酸化炭素選択率0.4 まであつた。又、 反応開始後10時間及び30時間で も反応額果は変らなかつた。

- 19 -

手統補正費(自発)

昭和54年//月/6日

特許庁長官川原能雄殿

1. 事件の表示

特 許 图 第 / 35 6 4 5 号 · **昭和54 年**

- 2. 発明の名称
- オレフィンの酸化方法

3. 補近をする者

事件との関係 特許出願人

(003) 旭化成工業株式会社 此 名(名称) 代表者

4. 代 理 人

所 東京都新宿区四谷3丁目7番地かつ新ビルSB 郵便番号/60 電話03-359-8530

近 ^名 (7534) 弁理士 星 野

5. 補正命令の日付 なし

6. 福正により増加する発明の数 な (特 等 方

7. 補正の対象

54 11.17 明細書の「発明の詳細な説明の欄」

8. 箱正の内谷 (別紙のとおり)

実施例20

能観鉛から作つた金銭間化合物 Pd-Pb のかわり に、胡曰ヒスマスから作つた金属間化台物 Pd-B1 触癖を用いた他は実施例!と全く问一の方法で反 応を行なつた。反応開始!時間後、イソプチレン 反応率19.5%、メタクロレイン選択率59.0%、メ タクリル飯選択第39.8%、二酸化炭素選択率1.2 乡であつた。又、反応開始後10時間及び30時間で も反応結果は変らなかつた。

実 施 例 2/

奥島例 / と同一の 舷媒 /.0 %、/6 重量 多りンモ リプデン酸水俗板1.0g、アセトン3.0g、1-ヘキセン1.0 g、銀業0.02モルを50mlステンレス 数オートクレープに仕込み、100 C20 bg/dGで2 時間境拌したところ、1~ヘキセン反応率12.0多 で、プロビルビニルケトン透択率68.3%、2~へ キセナール当択率30.8分、2-ヘキセン欧選択率 0.7 %、二酸化炭素選択率 0./ %であつた。

> 停許出顧人 旭化成工業株式会社 代理人 弁理士 星 對

> > - 20 -

補正の内容

明和書の記載を次のとおり補正する。

- (2) 第5 頁8~9行
- (3) 第5頁9行
- (4) 第6頁2行
- (5) 第6頁3行
- (6) 第6頁4行
- (7) 第6頁6行
- (8) 無6頁7行 (9) 第6頁7~8行
- (I) 第6頁/0行
- Q2 第8頁/6行 「M₂O₂」を「Mo₂O₂」と訂正する。
- 83 親9頁6~7行「アルカリ金属」を「リテウム、ナ トリウムなどのアルカリ金属」と訂

正する。

- (14) 第9頁8行「マンガン、ランタン」を「マンガン、 ・ 亜鉛、ランタン」と訂正する。
- US 第11頁18行 「 アルミナゲル(富士デブイソン、

透上。

特開昭56-. 59722(7)

sp) 」を「アルミナ」と訂正する。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
W BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.